⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

7166-4C

昭62-53976

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和62年(1987)3月9日

C 07 D 271/10 A 61 K 31/41

A E Q A B U

※審査請求 未請求 発明の数 4 (全32頁)

❷発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

②特 願 昭61-201875

愛出 願 昭61(1986)8月29日

優先権主張

図1985年8月31日図イギリス(GB)到8521697

79発 明 者

ロジヤー・チヤール

ィギリス国レスターシャー州ロクバロウ。ゴースカバー

ズ・ブラウン

ト。ダンカンウエイ8

⑫発 明 者

ズ・ファワン ディビッド・ヒユー

イギリス国レスターシャー州シエブシエド。 カントリーマ

ソフ

ന്ഷ

ム・ロビンソン

ンズウエイ11 ィギリス国イブスウイツチ。プリンセスストリート。フア

フアイソンズ・ピーエ

イソンハウス(番地なし)

の代 理 人

願 人

弁理士 高木 千嘉

外2名

最終頁に続く

明 細型

1. 発明の名称 複素環式カルポン酸誘導体
 2. 特許請求の範囲

1) 式(1)

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、 エステルおよびアミド、ただし上記式中、Y は S、O または NRo であり、

コは0または1であり、

Roは水楽または C1~C10のアルキルであり、
R5 は水楽、 C1~C10 のアルキル、C5~C10のシ
クロアルキル、 CF3、SR10、1 個またはそれ以
上の 8、0 または N 原子を含有する 5 または 6
負複架環式器、 NR4R5、 フェニルまたは C1~
C12 のフェニルアルキルでありそしてフェニ

 R_6 、 R_7 および R_{11} は、同一または異なつていてよくそれぞれ水楽または $C_1 \sim C_{10}$ のアルキルであり、

 R_4 および R_5 は、同一または異なつていても よく、それぞれ水常、 $C_1 \sim C_{10}$ のアルキルまた はフェニルであり、

R10 はC1~C10のアルキルであり、

X1 は8または0であり、そして

Dは 2~16個の原子からなる鎖でありそして該鎖は歩C=X1から2~6原子離れた位置に

特開昭62-53976(2)

OまたはS含有置換分を有するものとする。

2) X₁ が 0 で あり、

Dが ZCHR- であり、

R が水業、 $C_1\sim C_{1\,0}$ のアルキルまたは NH_2 化 よつて置換された $C_1\sim C_6$ のアルキルであり Z が R_2 CH(COOH) NH- または R_1 SCH $_2$ - であり、 R_1 が水楽または R_8 CO- であり、

R₈ が C₁~C₁₀ のアルキルまたはフェニルであ りそして

R2がC1~C10のアルキルまたはC7~C12のフェニルアルキルである前記特許請求の範囲第1項記載の化合物。

- 3) 2 が R₂CH(COOH)NH- でありそしてR₅ がC₁~C₁₀ のアルキルまたはC₅~O₁₀のシクロアルキルで ある前配特許請求の範囲第2項記載の化合物。
- 4) 2がR₂OH(COOH)NH-であり、YがSであり、

2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ.アゾール -2 - (S) - カルボン酸および

これらの奨学的に許容し得る塩。

 6) 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 5 - フエニルプロピル) - L - アラニル)
 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸、

ベンジル 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルボキシレート、

ベンジル 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート、

Rがメテルまたはアミノブチルであり、 ロが O であり、

 R_2 \vec{n} n - \vec{J} n \vec{v} \vec{v}

R5がt-ブチルでありそして すべての不斉炭素原子が S配置にある前記符 許請求の範囲第 2 項記載の化合物。

5) 5-t-ブチル-3-(N-(1-(8)-エトキシカルボニル-3-フェニルプロピル) - L-ブラニル)-2,3-ジヒドロ-1,5,4 -チアジアゾール-2-(8)-カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - カルポキシ - 5 - フェニルプロピル) - L - リシル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸および

5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (S) - エ トキシカルボニルブチル) - L - アラニル)-

3 - (N-(1-(s)-エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,5,4 -チアジアゾール - 2 - (R) - カルボン酸、

2.3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1.3.4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル3 - (5 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - ナアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ペンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプ

ロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポ キシレート、

ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 5 - (N² - (1 - (S) - カルボキシ - 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアナール - 2 - (S) - カルボン酸、

ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (8) - カルポキシレート、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ) フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -(S) - カルポン酸、

t - プ チ ル 3 - (N - (1 - (8) - エトキシ カルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ) フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ペンジル3-(3-アセチルチオ-2-(S)

١.

ペンジル 3 - (N6 - ペンジルオキシカルボ $= N - N^2 - (1 - (S) - ペンジルオキンカルポ$ = N - 3 - フェ= ルプロピル) - L - リシル) - 5 - t - プチル - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4- チアジアゾール - 2 - (S) - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

ペンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルブチル) - L - ア ラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (R) - カルポキシレート、

ベンジル5 - セーブチル - 5 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニルブチル) - L-ア

- メチル - 1 - オキソプロピル) - 2,5 - ジ ヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾ ール - 2 - カルポキシレート、

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジェドロ - 4
- (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル)
- 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルポン酸、

ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン -5 - カルボキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル- 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルボン酸、

エチル 3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキ ソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニ ル - 1,3,4 - オキサジアゾール - 2 - カルポ

特開昭62-53976(4)

キシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

ベンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル] - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル] - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2 - フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 - カルボキシレート、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール
- 2 - (R) - カルボン酸、

ポキシブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) -カルボン酸、

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルボン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - イソプロピル- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (E) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (E) - カルボン酸、

5-t-ブチル-3-(N-(1-(R)-エト キシカルポニルブチル)-L-アラニル)-2,3 -ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(S) -カルポン酸、

3 - (N - (1 - (8) - カルボキシ - 3 - フェ ニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒ ドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カル ポキシ - 5 - フエニルプロピル) - L - アラニ ル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソー ル - 2 - (S) - カルボン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - カル

5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - エト キシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アゾール - 2 - (S) - カルポン酸、

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エト キシカルボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チア ジアゾール - 2 - (R) - カルボン酸、

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルポニル-3 - フエニルプロピル) - L - アラニル)-2,3 - ジヒドロ-5-メチル-1,3,4-チアジアゾ -ル-2-(S)-カルポン酸、

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸、5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3

- メルカプト - 1 - オキソプロピル)- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト -1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - メトキシフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 -カルポン酸、

エチル3 - (5 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,5,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸、

5 - (フラン - 2 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カル

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3
- ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

5 - シクロヘキシル - 2,3 - ジヒドロ - 3 -(3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン酸、

2,3 - ジェドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4-チアジアゾール - 2 - カルボン酸および ポン酸、

エチル3 - (3 - アセチルチオ・1 - オキ・ソプロピル) - 5 - (4 - クロロフエニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 1,5,4 - チアジアゾール
- 2 - カルポキシレート、

ベンジル 5 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート、

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート、

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン - 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート

ペンジル 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (s) - カルボキンレート

およびとれらの深学的に許容し得る塩。

- 7) 高血圧症状の治漿のための薬学的製剤の製造における前記特許請求の適囲第1項記載の式(I)の化合物の使用。
- 8 Xa) 1 種またはそれ以上のアミノまたはカルポン 改基が保護されている式(I)の化合物からの保護法の除去、
 - (b) 式(III)

DC(=X1)X

(式中 D および X 1 は 前配 特許請求の 範囲第 1 項に述べたとおりでありそして X は良好を避脱基である)の化合物と式(II)

(式中 R5、Y かよび n は前記特許請求の範囲 第1項に述べたとかりである)の化合物また はその塩、エステル、アミド、互変異性体ま たは保護された誘導体との反応、

c) Y含有複素環の不斉炭素原子がR配置に ある前配特許請求の範囲第1項記載の式(!)の 化合物の炭素原子がS配置にある相当する化 合物への変換、

(d) 式(VI)

$$DO(=X_1)OH$$
 (V)

(式中 D および X1 は 前配特許請求の範囲第 1項に述べたとおりである)の化合物と式(II) (式中 R5、Y および n は 前記特許請求の範囲 第 1項に述べたとおりである)の化合物との

9) 式(II)

の化合物をよびその塩、エステル、アミドを よび互変異性体、とこで上記式中、

YILS, OIRINE, TOD.

Roは水深またはC1~C10のアルキルであり、

 反応、または

(e) 前配符許請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物または該化合物の他の塩、エステルまたは丁ミドを、利用できる薬学的に許容し得るイオンを含有して式(I)の化合物または該化合物の別の塩、エステルまたは丁ミドを式(I)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、II)の化合物の薬学的に許容し得る塩の生成、

そして望ましいかまたは必要な場合には得られた化合物の脱保護または楽学的に許容し得る塩、エステルまたはアミドへの式(I)の化合物の変換またはその逆、

からなる前配符許請求の範囲第1項記載の式 (1)の化合物またはその薬学的に許容し得る塩、 エステルまたはアミドの製造方法。

は $C_1\sim C_6$ のアルキル、ハロダン、 $C_1\sim C_6$ のアルコキシ、ニトロ、ニトリル、 CF_3 、 SR_6 、 NR_7R_{11} またはヒドロキシによつて置換されていてもよく、

 R_6 、 R_7 および R_{11} は同一または異なりてそれぞれ水米または $C_1 \sim C_{10}$ のアルキルであり、

 R_4 おL U R_5 d 、同一または異なりてそれぞれ水煮、 C_1 \sim C_{10} のアルキルまたはフェニルであり、

R10はC1~C10のアルキルである。

- 11) 果学的に許容し得る希釈剤、賦形剤または 担体と混合した前記特許請求の範囲第1項記 載の化合物からなる薬学的製剤。

3.発明の詳細な説明

本発明は、新規な化合物、該化合物の製造方

特開昭62-53976(ア)

法⇒よび敗化合物を含有する組成物に関するものである。

例えばフランス特許第 2,3 7 2,8 0 4 号明細書からよびョーロッパ特許第 0 0 1 2 4 0 1 号明細書から広範囲の穏々なアンギオテンシン変換酵素(ACE) 阻害剤が知られている。

本発明者等は、例えば ACE 阻容剤としての有利な性質を有する一弾の化合物を見出した。

本発明によれば、式(1)

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\$$

の化合物およびその薬学的に許容し得る塩、エ ステルおよびアミドが提供される。

上記式中、YはS、OまたはNR9であり、nは Oまたは1であり、R9は水柔またはC1~C10のア ルキルであり、R3は水衆、C1~C10のアルキル、

そしてとの鎖は券C=X1から 2~6原子離れた位置に0または8含有位換分を有している。

本発明によれば、また、

(a) 1種またはそれ以上のアミノまたはカルボン酸基が保護されている式(1)の化合物からの保護基の除去。

(b) 式面

$$DC(=X_1)X$$

(式中 D および X1 は前述したとおりでありそして X は良好な離脱盐である)の化合物と式(II)

(式中R5、Yおよびnは前述したとおりである) の化合物またはその塩、エステル、アミド、互 変異性体または保護された誘導体との反応、

(c) Y含有複杂環の不斉炭素原子がR配置にあ

C3~C10のシクロアルキル、CF3、SR10、1個また はそれ以上の8、0またはN原子を含有する5ま たは6貝の後米環式基、NR4R5、フェニルまた はC7~012のフェニルアルキルでありそしてこれ 6のフェニル、フェニルアルキルおよび複素環 式基は場合によつては更にフェニル基に融合さ れていてもよくそしてまたとれらの複素環式基 および任意のフェニル苗は場合によつてはC1~C6 アルキル、ハロゲン、 C1~C6 のアルコキシ、ニ トロ、ニトリル、CF5 、SR6 、NR7R11またはヒ ドロキシによつて登換されていてもよく、Re,Rr および R11 は同一または異なりてそれぞれ水素 またはC1~C10のアルキルであり、R4かよびR5 は 同一または異なつていてもよくそれぞれ水衆、 C1~C10のアルキルまたはフェニルであり、R10 はC1~C10 のアルキルであり、X1は S また O であ りそして D は 2~16個の原子を有する鎖であり

る式(I)の化合物の炭素原子がS配置にある相当 する化合物への変換、

(d) 式(VI)

塩、エステルまたはアミドへの式(1)の化合物の

特開昭62-53976(8)

変換またはその逆、

からなる式(I)の化合物またはその奨学的に許容 し得る塩、エステルまたはアミドの製造方法が 提供される。

ることができる。 反応は、 無水の条件下例えば 分子ふるいの存在下においてそして塩 路例えば ピロリジンの存在下において実施できる。

方法(d)の反応においては、任意の慣用のペプチド合成法を使用することができる。

ととができる。使用し得るアミノ保護基としては、 C2~C7 のアルキルオキシカルボニル明えば t - ブチルオキシカルボニルまたはC8~C15のフ エニルアルキルオキシカルボニル例えばペンジ ルオキシカルボニルがあげられる。カルボキシ 基が保護された出発物質を使用するのが好まし い。

方法(b)にかいては、番×はハロゲン例をは具 素または塩素である。反応は、反応条件下で不 活性である部剤例をはアセトニトリル中で 0 ~ 100で好適には約30℃の温度で実施すること ができる。反応は、好適には、塩基性条件下例 をはトリエテルアミンまたはポリビニルピリジンの存在下で実施される。

方法(e)の反応は、反応条件下で不活性である 酪剤例えばアセトニトリル中において 0 で乃至 酪剤の排点好適には 20~30 での温度で実施す

より変化する。

式(1)の化合物の薬学的に許容し得る塩には、 アンモニウム塩、アルカリ金属塩例をはナトリ ウムおよびカリウム塩、アルカリ土類金属塩例 をばカルシウムおよびマグネシウム塩、有機塩

特開昭62-53976 (9)

基との塩例えばジンクロヘキシルでミンまたは
N-メチル-D-グルカミンとの塩、およびで
ミノ酸例えばアルギニン、リジンなどとの塩が
含まれる。また、分子が塩茜性質を含有する場合は、有機または無機酸例えば HCl 、HBr、
H2804、H5P04、メタンスルホン酸、トルエンス
ルホン酸、マレイン酸、フマール酸、またはショウノウスルホン酸との塩を包含する。 烟 をは 生 以物の単離または精製において他の塩もまた

前述した方法に対する出発物質は、既知であるかまたは慣用の方法によつて既知化合物から 製造してもよい。従つて、ロが 0 である式(II)の 化合物は、エタノールのようなアルカノール中 で窒温で式 (N)

有用であるけれども、非命性の生理学的に許容

し得る塩が好適である。

$$R_3C(=Y)NHNH_2$$
 (N)

式 (V)

$$CH_2 = C(X)COOH (V)$$

(式中×は前述したとおりである)の化合物またはその塩、エステル、アミドまたは保護された誘導体と反応せしめることによつて製造することができる。

式回の化合物は、それ自体既知の慣用の方法 を使用して適当な酸またはその誘導体から製造 することができる。

式(I)の化合物およびそれに対する中間体は、 それ自体既知の慣用の技術を使用してそれらの 反応混合物から単離することができる。

前述した方法により式(I)の化合物またはその誘導体を生成し得る。そのようにして生成された任意の誘導体を処理して式(I)の遊離化合物を遊離することまたは一つの誘導体を他の誘導体に変換することもまた本発明の範囲に含まれる。

(式中R5かよびYは前述したとおりである)の 化合物またはその塩をグリオキンル酸(または その塩、エステル、アミドまたは保護された誘 導体)と反応せしめることによつて製造するこ とができる。

式(II)の化合物は、式(Vii)

(式中 R5 および Y は前述したとおりである)の 互変異性形態またはその塩、エステル、アミド または保護された誘導体として存在し得る。

ロが 1 である式(II) の化合物は、例えば反応条件下で不活性である溶剤例えばベンゼン中で塩基例えば 1,5 - ジアザピシクロ (4.5.0) ノン - 5 - エンの存在下において 0~100 で好適には 0~25℃の温度で式Mの化合物またはその塩を

前述した方法のほかに、式(I)の化合物は、構造的に類似した化合物の製造に対して知られている方法と同様な種々の方法によつて製造することができる。

更に、本発明によつて、中間体として有用な 式(II)の化合物およびその塩、エステル、アミド および保護された誘導体が提供される。

架学的に許容し得るエステルには、C1~C10T
ルコールとのエステル例えば C1~C6のTルキル
エステルおよびペンジルアルコールとのエステ
ルが包含される。例えば、アミドは、例えばよ
のまたはモノーまたはジー C1~C6 Tルキル
アミドであつてもよくそして関用の技術例えば
相当する酸のエステルとアンモニアまたは適当
なアミンとの反応によつて製造することができる。

D は 好ま しく は 2~1 1 個 の 原子, よ り 好 適 に は

特開昭62-53976 (10)

3~11個の原子そして最適には3~6個の原子からなる紙である式(1)の化合物である。

類 D 中の原子が C および N から選択されるととが好ましい。 更に好ましくは 4 個より少ない N 原子、より好適には 3 個より少ない N 原子 そして最適には N 原子 1 個のみが鎖中に存在する。 1 個の N 原子が鎖中にある場合は、 それは 甚 C=X₁から 5 個より少ない原子、 好適には 3 個より少ない原子をして最適には 1 個の原子だけ離れていることが好ましい。

類は、場合によつては世換されていてもよい。 このような健換分は、C1~C10のアルキル、フェ ニルおよび C1~C6のアミノアルキルから選択さ れることが好適である。 置換分は、鎖Dのそれ ぞれまたはどちらかの増部にあることが好まし い。このように置換分がC1~C10のアルキルまた は C1~C4のアミノアルキルである場合は、それ

ぱアセチルチオであることが好適である。 X1 は好適には O である。

式 (VII)

ZCHRCON
$$(CH_2)_n$$
 (VII)

の化合物群およびとれらの薬学的に許容し得る 塩、エステルおよびアミドが好適である。

上記式中

R₅、Yおよびnは前述したとおりであり、 Rは水楽、C₁~C₁₀のアルキルまたは NH₂ で置換された C₁~C₆ のアルキルであり、

Z は R_2 CH(COOH)NH- または R_1 SCH₂- であり R_1 は水気または R_8 CO- であり、

 R_2 dC₁~C₁₀のアルキルまたはC₇~C₁₂のフェニルアルキルでありそして R_8 dC₁~C₁₀のアルキルまたはフェニルである。

は基C=X1に隣接する末端にあることが好ましい。
アルキル世換分は、好適には、C1~C6のアルキル、より好適には C1~C5のアルキルそして最適
にはメチルである。アミノアルキルをしてより好
適には C1~C4のアミノアルキルそしてより好
適にはアミノブチルである。世換分がフェニル
である場合は、それは恋C=X1から離れた鎖Dの
末端にあることが好ましい。

○またはS含有世換分は、有機亜鉛をキレートできるものであることが好適である。 ○またはS含有世換分は、好適には、基C=X1から3~5 原子そしてより好適には BC=X1から3 原子離れた位置にある。 置換分が○を含有する場合は、それは C=O 基より好適には -COOH 基またはその誘導体例えば C1~C6 のアルキルエステルであることが好ましい。 健決分がSを含有する場合は、それは基-SHまたはその保護された誘導体例え

2 が R₂CH(COOH)NH- である式(I)の化合物が好適である。

ZがR2CH(COOH)NH-である場合、式(MI)中の部分的構造-NHCHRCO-は天然に生ずるアミノ酸の一部であることが好ましい。特にZがR2CH(COOH)NHでありそして2個の-COOH 基が異なる形態例えば一方がエステル化されており他方がそりでない化合物が提供される。また、置換分 Z 中の基COOHがエステルまたはアミドの形態例えばC1~C6のアルキルエステル好適にはエチルエステルの形態にあることが好適である。関に、置換分 Z 中の基COOHまたはその誘導体が結合している炭素原子がS配置にあることが好適である。

R, R_2 , R_5 , R_4 , R_5 , R_6 , R_7 , R_8 , R_9 , R_{10} または R_{11} のいずれかがアルキルを示す場合は、これら は独立して、例えば 6 個までの炭素原子を含有 する直鎖状、分枝鎖状または環状アルキルであ

特開昭 62-53976 (11)

り得る。Rは、C1~C6のアルキルまたはC1~C6のアミノアルキルであることが好適である。Rが未置換のC1~C6のアルキルである場合は、Rはメチルであるととが好ましい。RがC1~C6のアミノアルキルである場合は、NH2 基は非分枝鎖の末端にあることが好ましく、特にRが基-CH2CH2CH2NH2であることが好適である。更にRが結合している炭素原子がS配償にあるととが好ましい。

R2がアルキルである場合は、それは直鎖状のアルキルであるのが良く好適には C1~C6のアルキルそして最適には n - プロピルである。R2が C7~C12のフェニルアルキルである場合は、アルキル鎖は 1 ~ 3 個の炭素原子を含有することが好ましい。特に、R2がフェニルアルキルである場合は、R2がフェニルエチルであることが好ましい。

ペンジル、ナフチルおよびフェニル(場合によ つてはメチルチオ、メトキシ、メチル、エチル、 塩梨または OF5 で置換されていてもよい)であ る。

RsはC1~C10 のアルキルまたはC5~C10のシクロアルキルより好適には O1~C6 のアルキルまたは C5~C6 のシクロアルキルであることが好ましい。特にRsはt - ブチルまたはシクロヘキシルのいずれかであることが好適である。

Yは好適には O、より好適には S である。 ロは O であることが好適である。

Y 含有複素環上の - COOH 置換分は、誘導化されないことが好ましい。更に Y 含有複素環の不済炭素原子は S 配置にあることが好ましい。

R1 は好適には水器である。

孵化、 Z が R₂CH(COOH)NH- であり、 Y が S で あり、 R がメチルまたはアミノブチルであり、 R8はC1~C10のアルキルであることが好ましく、 より好適には C1~C6 のアルキルそして最適には メチルである。

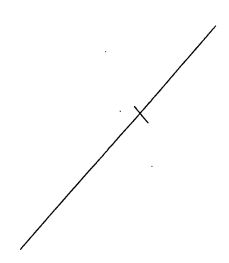
R10 は C1~C6 のアルキルそしてより好適には メチルであることが好ましい。

nがOであり、R2がn-プロピルまたはフェニルエチルでありそしてR5がt-ブチルである式(増)の特定の化合物群およびその奨学的に許容し得る塩、エステルおよびアミドが好適である。

式(帽)の化合物の好適な塩は、マレイン酸塩、 塩酸塩、アンモニウム塩またはジンクロヘキン ル・アンモニウム塩である。

特開昭 62-53976 (12)

化を超さない条件下で適当な光学的に活性な出発物質を反応せしめることによつて製造するととができる。不斉炭器原子がS配置にある式(1) および式(値)の化合物が好適である。



有効な抗高血圧剤であり(例Bを診照されたい)そして例えば腎血管、懸性または本顔性高血圧または慢性のうつ血性心麻痺の患者に臨床的に使用される。例えば、D. W. クッシュマン等著の「Biochemistry」 16 巻 5 4 8 4 頁(1977年) および B. W. ペトリロおよび M. A. オンデチ著の「Med. Res. Rev.」 2 巻 9 3 頁(1982年)を含照されたい。

とのよりに、本発明の化合物は、ヒトを含めた高血圧の哺乳動物を治療する抗高血圧剤として有用であり、そして例をは適当な薬学的に許容し得る賦形剤、稀釈剤または担体を含有する製剤として血圧の低下を選成するために使用するとかできる。本発明の化合物を、一般に1~500mの単位使用値で1日に数回例をは1~4回投与(動物またはヒト)し、従つて1日当り1~2000mの全投与数を与えるととができる。

本発明の化合物は、類似構造の化合物と比較した場合に、より効果的であり、副作用が少なく、より長く作用し、より吸収され易く、避性が低く、異なる方法で体組織内に分布されかつその他の有利な性質を有するという点において好都合である。

投与量は、病気のタイプおよび程度、患者の体 重および当業者が認識するであろうその他のフ アクターによつて変化する。

ヒドロクロロチアジド (15~200 m)、クロロチアジド (125~200 m)、エタクリン酸

特開昭62-53976 (13)

(15~200m)、アミロリド(5~20m)、 フロセミド (5~80岁)、プロパノロール (20 ~480岁)、チモロール(5~50岁)、ニフエ ジピン(20~100g)、ベラパミル(120~ 480岁)、およびメチルドーパ(65~2000 申)。 更に、ヒドロクロロチアジド(15~ 200号)とアミロリド(5~20号)と本発明の 変換酵素阻容剤(1~200 9)かまたはヒドロ クロロチアジド (15~200岁) とチモロール (5~50♥)と本発明の変換解素阻害剤(1~ 200号)との三成分薬剤組み合わせが考えられ る。前述した投与燈範囲は、1日当りの使用燈 を分割可能にするのに必要な単位ペースを基に して調節するととができる。また、投与盤は、 病気の程度、患者の体質をよび当業者が認識す るであろうその他のファクターによつて変化し 得る。

あるいはまた、活性成分を打錠的に類粒化することができる。 この場合には、活性成分を 1 種またはそれ以上の複粉、燐酸カルシウム、 糖例えばラクトース、 微結晶性 セルロースまたは

本発明によれば、また、薬学的に許容し得る 補助剤、稀釈剤または担体と混合した式(I)の化 合物またはその薬学的に許容し得る塩またはエ ステルの好適には80塩塩メより少なくそして より好適には50塩盤メより少なく例えば1~ 20重量メからなる薬学的組成物が提供される。

このように、化合物は、錠剤、カブセル、糖剤、坐剤、懸剤液、溶液、注射液、移植剤、局所剤例えばがル、クリーム、軟質、エーロゾルまたは重合体系、または吸入形限例えばエーロゾルまたは粉末処方物として使用し得る。

食道を経て摂取しそして内容物を胃筋管内に 放出するようになつている組成物が好適である。 従つて、例えば直接に圧縮するととによつて製 造される錠剤が好ましい。との方法においては、 活性成分を、調剤剤例えばステアリン酸または

他の適当な賦形剤と混合しそして結合剤例をは酸粉、予じめゲル化した顔粉、ポリピニルピロリドン、を性ゼラチンまたはセルロース誘導体例をばヒドロキシブロピルメチルセルロースを用いて顆粒化する。次に、したようなで焼し、よるいにかけそして前速剤を正確するととによってはというないで、 類粒を圧縮するととによってはというでは、 類粒を圧縮するのはというでは、 質粒を圧縮するのはというでは、 質粒を圧縮するのはというでは、 質粒を圧縮を受けるがまたはというでは、 質粒を圧縮を受けるがまたはというでは、 質粒を圧縮する。

他の方法として、打錠における中間体として 前述したような粉末、混合物または類粒を、適 当な例えばゼラチンのカブセルに充填すること ができる。

活性成分の生物学的利用能を改善するためまたは利用能の変化を少なめるために、 化合物を(a) 適当な溶剤例えばポリエチレングリコー

特開昭 62~53976 (14)

ル、ゲルカイアー (Gelucaire)、落花生油、 (水素添加)植物油またはみつろうに溶解しそ して次に溶液をゼラチンカブセルに充填すると とができる。

- (b) 他の賦形剤と混合する前に噴錫乾燥または凍結乾燥した形態として製造することができる。
- (c) 他の賦形剤と混合する前にミル処理および(または)微小化して大なる表面積を有する 粉末を製造することができる。
- (d) 裕液となしそして大なる表面積を有する 不活性賦形剤例えばコロイド状二酸化珪素上に 分配することができる。 溶剤を蒸発させそして 更に賦形剤を加える。
- (e) 他の賦形剤との混合前にシクロデキストリンとの複合体に形成することができる。との複合体は光安定性の増加を助ける。または

式(I)の化合物のあるものは、水和物または例 えばエタノールのようなアルコールとの溶媒和 物を形成することができ、あるいはまた例えば YがNHである場合は互変異性形態で存在する ことができる。

本発明を更に以下の例によつて説明する。 しかしながら、本発明はこれらの例に限定されるものではない、以下の例において、温度はでである。

491 1

3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジア ゾール - 2 - (S) - カルボン酸

(a) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ レート (t) 更に賦形剤と混合する前に例えばポリピニルピロリドン、ポリエチレングリコール、変性セルロース、ヒドロキシブロピルメチルセルロース、尿来、または糖を使用して固溶体にするかまたは共沈濃することができる。

エタノール(5 ml)中のペンセンカルボチォイツク酸ヒドラジド(2 g)およびペンジルグリオキシレート(2 6 g)の溶液を窒素下室温で1 g時間撹拌する。溶剤を蒸発によつて除去しそして残留物をフラツユクロマトグラフィー処理してページュ色の固形物として概記 a)項化合物を得る。

質量スペクトルは M⁺ 298(基ピーク 163) を示す。

C₁₀ H₁₄ N₂ O₂ S は 298の分子盤を必要とする。

(b) ベンジル 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルボキシレート

ジクロロメタン(100ml)中のN - (1 - (s) - エトキシカルポニル - 3 - フェニルプロビル)

特開昭62-53976(15)

- L - アラニン(3.1 8) および 1 - ヒドロキ シベンソトリアソール(1.7 8) の競拌混合物 を、シクロロメタン(2 5 ml) 中の工程(a) の生 成物(6.8 5 8) の溶液で処理する。シクロロメ タン(2 0 ml) 中のシシクロヘキシルカルポシ イミド(2.2 6 8) の溶液を 2 0 分にわたつて加 えそして混合物を窓案下室温で 2 日間撹拌する。

懸溺した固体を戸過し、戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて精製してゴム状物として概記り項生成物(5.238)を得る。

選原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 5 6 0 (基ピーク 9 1) を示す。

Cg1 Hg3 Ng O8 8 は、 5 5 9 の 分子 量を必要とする。

(c) ベンジル 3 - (N ~ (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フェニルプロピル) - L - フラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニ

エタノール(20㎡)中の工程(c)からの生成物(0.268)の容液を、木炭上の10%パランウム(0.18)で処理しそして加圧容器中で3気圧の水素下に窒温で3日間斑拌する。触媒を炉去しそして炉液を蒸発させる。残留物をエーテルとともにすりつぶして白色の固形物として機配生成物(0.088)を得る。融点1805~182°

質量スペクトル(FAB)は M⁺ 470 (基ピー ク 2 3 4)を示す。

C24 H27 N3 O5 S は 4 6 9の分子量を必要とする。 例 2

5 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3
- フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,5
- ジヒドロ - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジア ソール - 2 - (R) - カルボン酸

エタノール (1 0 0 ml) 中の例 1 の工程(b) からの生成物 (0.438) の溶液を、木炭上の 1.0 %

ル - 1,3,4 - チアジアソール - 2(S) - カルボキシレート

アセトニトリル(5.2 mt) 中の工程(n)からの生成物(0.1 6 8)、ピロリジン(0.1 6 mt) および 3 A分子よるい(0.2 8) の溶液を室温で 3.5 時間競押する。混合物を水に注加しそしてエーテルで抽出し、硫酸マグネシウム上で乾燥しそして蒸発させる。残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理してゴム状物として標記c) 項生成物(0.05 8)を得る。

速原子循撃質量スペクトルは M⁺ 5 6 0 (基ピーク 9 1) を示す。

C31 H33 N3 O58は559の分子性を必要とする。

(d) 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル)
 - 2, 3 - ジヒドロ - 5 - フエニル - 1, 3, 4
 - チアジアソール - 2 - (S) - カルボン酸

パラジウム(0.18)で処理しそして加圧容器中において3 気圧の水素下に窓温で3 日間攪拌する。触媒を評去しそして評液を無発させる。 残留物をエーテルと石油エーテルの混合物(沸点40-60°)とともにすりつぶして淡灰色の非結晶性固形物として製記生成物(0.198)を得る。

質量スペクトル(PAB)は、M⁺ 470(基ピ ーク 234)を示す。

C24 H27 N3 O5 S は 469 の分子登を必要とする。 例 3

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 -オキソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チ アジアソール - 2 - カルポン酸

(a) エチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - フェニル -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシ レート

特開昭62-53976 (16)

エタノール(1 ㎡)中のペンセンカルボチオイツク酸ヒドラジド(Q.48)およびエチルクリオキシレート(Q.48)の溶液を富温で2時間提押する。溶剤を蒸発によつて除去しそして吸留物をトルエン(x.2)とともに再蒸発してゴム状物として傾記の項生成物(Q.78)を得る。

質量スペクトルは M⁺ 236 (蒸ビーク 163) を示す。

C11 H12N2 O2 S は 236の分子般を必要とする。
(b) エチル3 - (3-アセチルチオ-1-オキソプロピル) - 2,3-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジアソール-2-カルボキシレート

トルエン(100㎡)中の工程(a) の生成物(236g) の裕液 をポリピニルピリジン(20g) および 3 - アセチルチオブロバノイルクロライド

液で商加処理する。混合物を 2 時間にわたつて 電温に加温しそして次に酢酸エチルと水との間 に分配する。水性相を 2N HC& で酸性にしそし て有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発 させて油状物を得る。 得られた油状物を徐々に 結晶化して白色結晶として模配生成物(0.7 8) を得る。 触点 1 4 5 ~ 1 4 6°

C12 H12 N2 O3 S2 に対する元素分析値

C(%) H(%) N(%) S(%)

計算值: 48.65 4.05 9.46 21.62

実験位: 48.54 4.17 9.49 21.68

69] 4

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキ シカルポニル - 3 - フエニルプロピル) - L -アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジ アソール - 2 - (s) - カルポン酸

(a) ベンジル5 - 1 - ブチル - 2.3 - ジヒドロ

(1.78)で処理しそして混合物を窒温で4時間提押する。混合物を戸過しそして戸液を取炭酸ナトリウムの飽和溶液(100ml)とともに1時間提押する。有機相を分離し、水洗し、乾燥しそして蒸発させてゴム状物を得る。との残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって精製して油状物として概記り)項生成物(2.628)を得る。

質量スペクトルは M⁺ 366 (基ピーク 163) を示す。

C1e H1e N2 O4 S2 は 3 6 6 の分子 盤を必要とする。
(c) 2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカブト・1 - オキソブロビル) - 5 - フェニル・
1,3,4 - チアジアソール・2 - カルボン酸メタノール(20 ml)中の工程(b)の生成物
(2.68)の容液を窒素下ででに冷却しそして

水(8 元)中の水酸化カリウム(1.428)の溶

- 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキ シレート

エタノール(15㎡)中のも・ブチルカルポチオイツク酸ヒドラジド(078)がよびペンジルグリオキシレート(18)の溶液を、窒素下で16時間投弁する。溶剤を蒸発によつて発出して残留物をフランシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エチル溶糕剤)によつて特製してゴム状物として様記a)項生成物(118)を待る。

(b) ベンジル5・セーブチル・3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル・3 - フェニルブロビル)-L-アラニル) - 2,3 - ジヒドロー1,3,4 - チアジアゾール・2 - (F) - カルボキシレート

ジクロロメタン(40ml)中のN-(1-(S) - エトキシカルボニル-3-フエニルブロビル) - L - アラニン(0.578)かよび1 - ヒドロキンベンソトリアソール(0.288)の放拌混合物を、ジクロロメタン(5 ml)中の工塩(a)の生成物(1.148)の溶液で処理する。ジシクロロスキンルカルボジイミド(0.428)を加えそしして温から物を窒素下に窒温で16時間旋拌する。 懸留物を 記って 16時間 放射する。 残留物を アランイー処理によつて 特製 しためとして 観記 的 項生成物(0.828)を 得る。

質はスペクトル (FAB)は、M⁺ 540(茲ピー クタ1)を示す。

Czo Har Na Os S は 5 3 9 の分子はを必要とする。

(c) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジェドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (s) -

- チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸 エタノール (100ml) 中の工程 (c) からの生成物 (0.678) の溶液を、炭素上の10 % パラジウム (0.68) で処理しそして混合物を水梁の一処圧下で16時間 旋拌する。 触媒を戸過によって除去しそして戸液を蒸発によって約2 mlの容量まで減少させる。 溶液を冷却して、 白色結晶として類配生成物 (0.38)が得られる。 触点 165~168°

C22 H31 N3 Os 8に対する元素分析値

 C(妈)
 H(妈)
 N(妈)
 8(妈)

 計算值:
 58.80
 6.90
 9.35
 7.13

 実験値:
 58.87
 6.89
 9.34
 7.21

質 蟹 スペクトル(PAB)は、 M⁺ 450 (基ピ ーク 234)を示す。

CzzHa1N3O68は449の分子盤を必要とする。 例 5 カルポキシレート

を燥アセトニトリル(30㎡)中の工程(b)からの生成物(108)およびピロリジン(18)の溶液を、磨砕した3A分子よるいで処理しそして混合物を強温で6時間減搾する。輝発性物質を蒸発によつて除去しそしてフラッシュクロマトグラフィー処理(石油エーテル/酢酸エケル溶離剤)によつてより極性のS,S,R具性体からS,S,S,8異性体を分離する。嬰記の頃生成物(148)がきれいなゴム状物として単離される。

質量スペクトルは M⁺ 539 (茲ピーク 234) を示す。

C29 H37 N3 O8 8 は 5 3 9 の分子位を必要とする。

(d) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エ トキンカルボニル - 3 - フェニルブロビル) - L - フラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4

5 - t - ブチル - 5 - (N² - (1 - (S) - カルボ キシ - 5 - フエニルプロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール -2 - (S) - カルボン簡

(a) ベンジル2 - ヒドロキシ - 4 - フェニルブ タノエート

特開昭62-53976 (18)

を得る。

質はスペクトルは M⁺ 270 (基ピーク 9 1) を示す。

C17 H18 O3 は 270 の分子 監を必要とする。

(b) N⁶-ペンジルオキシカルボニル・N²-(1
 (s) -ペンジルオキシカルボニル・3-フェニルブロビル) - L - リジン塩酸塩

ジクロロメタン(136㎡)中の工程(a)からの 生成物(13.88)およびピリジン(66㎡)の 容液を、窒素下で0.5時間にわたつて5℃に冷 却したジクロロメタン(136㎡)中のトリフル オロメタンスルホン酸無水物(129㎡)の撹拌 溶液に加える。更に0.5時間後に、溶液を水洗 し、硫酸マグネシウム上で乾燥し、評過しそし て戸液を蒸発させる。

残留物をジクロロメタン (136ml) にとりそ してジクロロメタン (136ml) 中の N°- ペンジ

Cai Hae N2Oe は 5 3 2 の分子 笠を必要とする。

(c) ベンジル 3 - (Nº - ベンジルオキシカルボ ニル - N² - (1 - (8) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - リ シル) - 5 - t - プチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (日) - カル ボキシレート

ジクロロメタン(85ml)中の工程(0)からの88年成物(5.688)および1-ヒドロキシベンソトリアゾール(1.358)の攪拌溶液をジクロロメタン(60ml)中の例4、工程(a)の生成物(5.878)の溶液で処理する。ジクロロメタン(85ml)中のジシクロヘキシルカルボジイミド(218)の溶液を5分にわたつて加えそして混合物を窒素下において窒温で18時間位拌する。トリエチルアミン(1.4ml)を加えそして懸滴した固形物を沪過によつて除去する。

ルオキシカルボニル・L・リジンセ・ブテルエステル(15.5g) かよひトリエテルアミン(6.5 ml) の溶液に加える。 混合物を 宮温で 1 時間投粋し、 2.5 時間加漁選流し、 冷却し、 水洗し、 硫酸マグネシウム上で乾燥しそして沪過する。 戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理(エーテル/石油エーテル溶離剤)によつて特製してより極性の 8 8 異性体を単離する。

エーテル(15 mm)中のSSt-ブチルエステル(05 gm)の溶液を+5°に冷却しそして塩化水果で2時間飽和する。溶液を室温で更に18時間撹拌し次いで溶剤を蒸発によつて除去する。 残留物をエーテル中ですりつぶして白色の樹形物として健むり質生成物(0.3 9 gm)を得る。

退原子衡整質数スペクトルは、 M⁺533 (基 ピーク91)を示す。

戸液を蒸発させそして残留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によつて稍変して油状物として機能の項生成物 (2.18)を得る。

C46 H82 Na O7S は、 792 の分子盤を必要とする。

d) ベンジル 3 - (N⁴- ベンジルオキシカルボ ニル - N²- (1 - (S) - ベンジルオキシカル ボニル - 3 - フエニルプロピル) - L - リ シル) - 5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カル ボキシレート

乾燥アセトニトリル(60㎡)中の工程(c)の生成物(218)およびピロリジン(16㎡)の溶液を、彫砕した3A分子よるいで処理しそして混合物を窒累下において富温で24時間提供する。 弾発性物質を蒸発によつて除去しそし

特開昭62-53976 (19)

て S S S 異性体をフラッシュクロマトグラフイー処理によつてより極性の S S R 異性体から分離する。 S S S 原記 d) 頂生成物 (0.478) がきれいな油状物として単難される。

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 793 (基ピ ーク9 1)を示す。

C4s Hs2 N4 O7 S は 7 9 2 の分子 最を必要とする。
(e) 5 - t - ブチル - 3 - (N² - (1 - (S) - カルボキシ - 3 - フエニルブロピル) - L - リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアンアソール - 2 - (S) - カルボン酸

エタノール(90ml)中の工程(d)からの生成物(1.18)の溶液を、炭素上の10 8パラジウム(0.98)で処理しそして混合物を1 気圧の水業下で1時間攪拌する。触媒を沪渦によつて除去しそして戸液を蒸発させる。残留物をテトラヒドロフランとエタノールの混合物から再結晶せ

NMR, CDC δ : 1.0(3H, t), 1.32(3H, t), 1.5(2H,m), 2.0(2H,m), 4.3(2H,m), 5.12(1H,t)

(b) N - (1 - エトキシカルポニルプチル) -

しめて白色の箇形物として観記生成物(Q248) を得る。 触点: 180~190° で徐々に分解する。 C23 H34 N4Os S・Q.77 H2O に対する元素分析値

C(56) H(56) N(56) S(56) H₂O(56)

計算值: 56.11 7.23 11.39 6.51 2.82

寒龄值: 55.86 6.97 11.24 6.56 2.83

速原子衝撃質量スペクトルは M⁺ 479 (基ピーク 8 4) を示す。

C23H34N4OsSは478の分子位を必要とする。例6
5-t-プチル-3-[N-(1-(S)-エトキシカルポニルプチル)-L-アラニル]-2,3
-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(S)
-カルポン酸

(a) エチル2 - (((トリフルオロメチル) ス ルホニル) オキシ) ペンタノエート窒素下において、トリフルオロメタンスルホ

L-アラニンベンジルエステル
L-アラニンベンジルエステル塩酸塩 (10.0 g)
を、トリエチルアミンを使用してジクロロメタン中で遊離塩基に変換する。得られた混合物を蒸発乾潤しそして残留物をジエチルエーテルで数回スラリー化する。合したエーテル溶液を蒸発乾潤して油状物として遊離塩茶を得る。

との油状物をジクロロメタン(200ml)に溶解してしてトリエチルアミン(7.28)を加える。ジクロメタン中の工程(a)からの生成物(1288)の溶液を30分にわたつて溶加しながら、得られた溶液を窒素下で窒温で逸拌する。得られた混合物を窒温で2時間、湿流下で2時間は拌し次ので蒸発乾燥して油状残留物を得る。とれまた、溶離剤として60~80°の石油エーテル/ジェテルエーテル(5:1)を使用してシリカ上でスクロマトグラフィー処理することによ

特開昭62-53976(20)

り 特 製 し て 溶 態 の 顧 序 で R,S (4.8 g、 3 4 %) シ よ び 8,S (4.7 g、 3 3 %) ジ ア ステ レ オ 異 性 体 を 待 る 。

R,8

NMR、CDC& 3:09(3H,t)、1.24(3H,t)、1.30(3H,d)

1.38(2H,m)、1.6(2H,m)、3.27(1H,t)

3.4(1H,q)、4.12(2H,m)、5.15(2H,q)

7.35(5H,8)

8,8

1.3~1.8(4H,m), 328(1H,t)
3.4(1H,q), 4.18(2H,m), 5.17(2H,q)
7.35(5H,8)

NMR, CDC 6 : 09 (3H, t), 128 (3H, t), 138 (3HA)

(c) N - (1 - (S) - エトキシカルポニルブチル) - L - アラニン

エタノール (250ml)中の工程(b)からの 8,8 ジアスレオ 異性体ペンジルエステル (6 2 8)

(0.628) および1-ヒドロキシベンソトリアソール(0.458) の混合物を、ベンジル5-もープテル-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアソール-2-カルボキシレート(1.68)とともに30分間段押する。次にジシクロヘキシルカルボジイミド(0.68)を加えそして得られた混合物を18時間軽押し、評過しそして評液を発発で過する。残留物を、溶離剤としてジェテルエーテル/石油エーテル(60-80°)(1:1)を使用してシリカ上でカラムクロマトグラフィー処理するととにより確製して必要なジェステル(1.18)を油状物として得る。

NMR、CDC4, 8:0.9(3H,t), 1.2~1.7(19H,m)

3.3(1H,t), 42(3H,m), 52(2H,q)

618(1H,s), 7.35(5H,s)

(e) ベンジル 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L -

を、木炭上の108パラジウム(Q68)上において3気圧で室温で30分水素添加する。 触媒を沪邉によつて除去しそして沪液を殆んど蒸発乾涸する。 残留物をジェチルエーテルでスラリー化しそして白色の固形物を沪去しそして乾燥して必要な生成物(3.88)を得る。 絵点153~154°

Cto Hto NO4 に対する元素分析値

•	C (%)	H (%)	n (%)
計算値:	5529	8.75	645
突 験 쇕:	5562	8.47	مع

(d) ベンジル5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (以 - カルボキシレート窒素下窒温において、乾燥ジクロロメタン(125ml) 中の工程(c)からの 8,8 アミノ酸

アラニル) - 2.3 - ジヒドロ - 1,3.4 - チ

アジアソール・2・(8) - カルボキシレート 蜜素下において、ピロリジン(1.5 ml)をS.S.R.R エステル(工程(d))(1.6 g)の裕液に加えそし て得られた溶液を室盤で2 4 時間放押する。そ のようにして得られた S,S,R および S,S,B エス テルの1:1 混合物を、溶湿剤として酢酸エチ ル/石油エーテル(60~80°)(1:3)を使用 してシリカ上でフランシュクロマトグラフィー 処理することにより分離してそれぞれの異性体 0.65gを得る。 S,S,R 異性体は再循 駅する。そ の結果、全変換率は 8 1 g であつた。

NMR CDC & 3:09(3H,t), 12-1.7(19H,m)

3.3(1H,t), 42(3H,m), 5.17(2H,s)

6.18(1H,s), 7.35(5H,s)

ま) 5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - エトキシカルボニルブチル) - L - アラニル)

特開昭62-53976(21)

- 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸

C₁₇ H₂₉ N₃ O₅ S・2.5 H₂ O に 対 す る 元 素 分 析 値

 C(気)
 H(気)
 N(気)
 S(気)

 計算位: 47.22
 7.87
 9.72
 7.41

実験値: 47.13 7.89 9.31 7.12

例 7

5 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 ·

ペンゼン(100㎡) 中の工程(a)の生成物
(20.0分) およびプロモ酢酸(12.9分) の溶液を、窒素下室温で18時間選押する。得られた
沈酸を戸去しそしてエーテルで洗滌して白色固形物として假記 b)項化合物(28.6分) を得る。

融点157~158°

(c) (((4 - (メチルチオ) フェニル) チォ キソメチル) チオ) 酢酸 .

硫化水素をメタノール(250㎡)中の工程(b)。の生成物(25.0%)の溶液に通しそして氷浴中で3時間冷却する。

0°で18時間放置した後、溶剤を波圧下で除去しそして残留物を水とともにすりつぶす。 固形物を芦去しそして石油エーテルから再結晶せしめて赤色の結晶性固形物として係記 c)項化合物(14.78)を得る。 般点 117°

(d) 4-(メチルチオ)フエニルカルポチオイ

- ジヒドロ- 5 - 〔 4 - (メチルチオ)フェニル〕 - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポン酸

(a) 1 - ((4 - (メチルチオ)フェニル)チ オキソメチル)ピロリジン

4 - (メチルチオ)ベンズアルデヒド(50.09) および硫黄(15.8 g) の混合物を 0°に冷却しそしてピロリジン(41.1 ml) を 3 0 分間にわたつて加える。添加完了後、全体を 1.5 時間加減選流する。混合物を温かいうちに、エタノール(250 ml) に注加しそして得られた固形物を沪去する。エタノールから再結晶せしめて淡黄褐色の結晶性固形物として標記の頃化合物(71.39)を得る。触点 1 1 6.5~1 1 8°

(b) 4 - (4 - (メチルチオ) フェニル) - 4- (ピロリシニウム - 1 - イリデン) - 3- チオブタン酸プロマイド

ツク酸ヒドラジド

メタノール(200ml)中の工程(c)の生成物(15.0g)の溶液に、水性水酸化カリウム(1M、58.0ml)を加え次いでヒドラジンー水化物(3.1ml)を30分にわたり溶加する。室温で1時間提押した後、混合物を濃塩酸で酸性にしてpH5にする。 得られた沈澱を戸去しそしてエタノールから再結晶せしめて淡黄色の板状物として概記の項化合物(9.9g)を得る。 触点152~153°

(e) t - ブチル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチオ)フエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルボキシレート

メタノール(100ml)中において窒棄下窒温 で工程(d) の生成物(308)をも・ブチルグリオ キシレート(208)とともに18時間政律する。 混合物を蒸発させそして残留物をフランシュク

特開昭62-53976(22)

(t) t-ブチル3-(N-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロピル)-L
-アラニル)-2,3-ジヒドロ-5-(4
-(メチルチオ)フエニル)-1,3,4-チアジアゾール-2-(S)-カルボキシレート例1の工程(b) および(c) の方法と同様な方法によつて工程(e) の生成物およびN-(1-(S)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロピル)-L-アラニンから黄色の油状物として製造する。質量スペクトル(FAB)は、M+572(基ピーク234)を示す。

Czo H37 N3 O5 S2 は 5 7 1 を必要とする。

(g) 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル

- 5 - フェニル - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルポキシレート―水和物

 (a) ベンジル3 - (3-7セチルチオ-2-(8) -メチル-1-オキソプロピル) - 2,3 -ジヒドロ-5-フエニル-1,3,4-チアジ アゾール-2-カルボキシレート

ックロロメタン (30ml) 中の3-アセチルチオ-2-(S)-メチルブロバノイルクロライド (2.38)を5分間にわたつて、ジクロロメタン (60ml) 中の例1 の工程(a) の生成物 (3.68) かよびポリピニルピリジン (2.48) の攪拌混合物に加える。混合物を窒温で20時間撹拌し、次ので3-アセチルチオ-2-(S)-メチルブロライド (1.28)を加える。、混合物を関けて3-6 の機相を分離し、水洗し、乾燥しそして添

- 3 - フェニルブロビル) - L - アラニル)
- 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - (メチルチ
オ)フェニル) - 1,3,4 - チアジアソール
- 2 - (8) - カルポン酸

乾燥ジェチルエーテル(50㎡)中の工程(f)からの生成物(1.0g)の溶液を、塩化水素で3時間飽和させる。溶剤を蒸発させそして残留物をクロマトグラフィー処理によつて精製して淡黄色の固形物として傾配化合物(0.1g)を得る。 融点163~164°

C28 H29 N3 O8 82 ・0.5 H2O に対する元素分析値

 C (名)
 H (名)
 N (名)
 S (名)

 計算値:
 57.25
 5.72
 8.01
 12.21

 契験値:
 57.46
 5.53
 8.01
 12.14

9月 8

アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メル カブト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソブロビル)

発させてゴム状物を得る。残留物を、フラツシュクロマトグラフィー処理によつて精製して油 状物として課記の項生成物(4.48)を得る。

(b) アンモニウム 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 2 - (8) - メチル - 1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボキシレート

メタノール(50元)中の工程(a)の生成物(2888)の溶液を、窒素下において、水(100元)中の水酸化カリウム(1.38)の溶液で滴加処理する。混合物を更に4時間抵押し次いでエーテルと水との間に分配する。分離した水性相を2N HC&で酸性にしそしてエーテルで抽出する。有機相を水洗し、乾燥しそして蒸発させて油状物を得る。残留物を逆相HPLCによつて精製して白色の固形物として楔配生成物(0.0238)を得る。触点194~197°

特閉昭 62-53976 (23)

質量スペクトルは、M⁺310 (基ピーク 163) を示す。

C1.5 Hu N2 O3 S2 は 3 1 0 の分子位を必要とする。 例・9

2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3- メルカブト - 1 - オキソブロビル) - 4 H -1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボン酸

(a) ベンジル2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボキシレート

乾燥ペンゼン(1 0.2 ml)中の2 - プロモブロブ-2 - エン酸ペンジルエステル(1.688)の 浴液を、乾燥ジメチルホルムアミド(1 0 ml)中 のシクロヘキサンカルポチオイツク酸ヒドラジド(1.08)に加える。混合物を OPに冷却しそ して窒素の芽囲気下において1,5 - ジアザビシクロ(4.3,0)ノン・5 - エン(0.788)を徐

(0.458) およびポリー(4-ビニルピリシン) (0.888) を、乾燥トルエン(20ml)中の工程(a) の生成物(0.868) の溶液に加える。混合物を窒素の雰囲気下において20時間提拌する。シエテルエーテル(30ml)を加えそして混合物を沪過する。戸液を蒸発させそして生成物をフランシュクロマトグラフィー処理によつて精製して淡黄色の油状物として概配り)項生成物(1.058)を得る。

質量スペクトル (FAB) は、M⁺ 4 4 9 (基ピーク 9 1)を示す。

C22 H28 N2 O4 S2 は 448 の分子 放を必要とする。

(c) 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カル ポン酸

メタノール (5.83㎡) 中の1M水酸化カリウ

賀登スペクトルは、M⁺318(基ピーク91) を示す。

C17H22N2O2S は 318の分子型を必要とする。

(b) ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 2 - シクロヘキシル - 5,6 - ジヒドロ - 4 H - 1,3,4 - チアジアジン - 5 - カルボキシレート

3 - アセチルチオプロパノイルクロライド

ム溶液を、メタノール(10㎡)および水(5㎡)中の工程(ロ)の生成物(0.87g)の溶液に加える。混合物を窒素の劣組以下で2時間提拌する。酢酸を加えそして溶剤を放圧下で蒸発させる。混合物を、溶離剤として1%酢酸/酢酸エチルを使用してフラッシュクロマトグラフィー処理することにより精製して白色の固形物として低配化合物(0.24g)を得る。酸点95~97°

質量スペクトルは、M+316(基ピーク156)を示す。

C₁₃ H₂₀ N₂ O₃ S₂ は 316 の分子缸を必要とする。 例 1 0

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 -オキソブロピル) - 5 - フエニル - 1,3,4 - オ キサジアゾール - 2 - カルボン酸

(a) エチル(ペンソイルヒドラジン)アセテー

1

エタノール(50㎡)中のペンソイルヒドラジン(1.48)およびエチルグリオキシレート(1.328)の溶液を、窒温で24時間提拌する。溶液を蒸発しそして残留物をエーテルで処理して白色の固形物として摂配。)項生成物(1.88)を得る。 融点 140-143°

- (b) 3 (アセチルチオ) プロビオン酸無水物 エーテル(2 0 ㎡) 中の3 (アセチルチオ) プロピオン酸(3.4 8) の溶液を、水浴で冷却しながら、エーテル中のジンクロヘキシルカル ポジイミド(2 1 8) の溶液で満加処理する。 混合物を 1.5 時間攪拌し、戸過しそして戸液を 蒸発させて黄色の油状物として模記 b)項生成物(3.2 8) を得る。
- (c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-フエ ニル-1,3,4-オキサジアソール-2-カ

ČŽ.

メタノール(40㎡)中の工程(c)の生成物
(1.448)の浴液を、窒素下で15°に冷却しそ
して水(40㎡)中の水酸化カリウム(0.698)
の溶液で滴加処理する。混合物を窒温で2時間
設計しそしては溶剤を蒸発させる。残留物を水にとりそしてエーテルで洗滌する。水性相を水にしずせい、分離した有機相を水洗し、が増して蒸発した有機相をカンシスクロの固形物を増える。より、水質して水の固形物をジクロロメタンにとり、水炭のより、で処理し、戸海して河液を蒸発させて灰白の固形物として傾記生成物(0.248)を符る。
酸点106~109°

例 1 1

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト・1 -

ルポキシレート

ピリジン(0.9 ml)中の工程(a)からの生成物(2.6 g) かよび工程(b)からの租生成物(3.2 g) の混合物を、100°で18時間加熱する。混合物を水に注加しそして酢酸エテルで抽出する。分離した有機抽出液を水、飽和重炭酸ナトリウム水溶液、水で洗滌し、乾燥しそして蒸発させる。

賀 蛍 スペクトルは M⁺ 350 (基ピーク 147) を示す。

C18 H18 N2 O8 8 は 350 の分子盤を必要とする。

- (d) 2,3 シヒドロ 3 (3 メルカブト -1 - オキソプロピル) - 5 - フエニル -1.3.4 - オキサジアソール - 2 - カルボン
- オキソプロビル) 5 (4 (トリフルオロ メチル) フエニル) - 1, 3,4 - チアジアソール - 2 - カルボン館
- (a) 4 (トリフルオロメチル)フエニルカル ポチオイツク酸ヒドラジド

(((4 - (トリフルオロメチル)フェニル) チオキソメチル)チオ)酢酸(6.78)を、メタノール(5.0 ml) に溶解する。水(1.5 ml) 中の水酸化カリウム(1.3 48)を加え次いでとドラジン水和物(1.28ml)を加える。混合物を室温で4時間選押する。氷酢酸をpHが5になるまで加えそして溶剤を減圧下で除去する。生成物をジェチルエーテル(250ml)で抽出しそして溶剤を減圧下で除去する。待られた個形物をシクロへキサンから淡ビンク色の結晶(4.0 8)として結晶化させる。 ぬ点114~115.5°

(b) ベンジル 2,3 - ジヒドロ - 5 - (4 - ()

特開昭 62-53976 (25)

チアジアソール・2・カルボキシレート
ベンジルグリオキサレート(0.88)を乾燥
エタノール(30 ml)中の工程(n)からの生成物
(1.08)の溶液に加える。混合物を窒素の芽
囲気下で窒温で5時間提拌する。溶剤を放圧下
で除去しそして生成物をエタノールから結晶化
せしめて白色結晶として傾記 b)項生成物(1.48)
を得る。融点99~100.5°

リフルオロメチル) フエニル) - 1,3,4 -

(c) ベンジル 3 - 〔 3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル〕 - 2,3 - ジヒドロ - 5 -〔 4 - 〔トリフルオロメチル〕フエニル〕 - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキ シレート

3 - アセチルチオブロパノイルクロライド (0.368)、ポリ(4 - ビニルビリジン)(0.89) および工程(0)からの生成物(0.88)を、密案

そして溶剤を放圧下で除去する。生成物を、溶離剤として酢酸18かよび酢酸エテル998を使用してフラッシュクロマトグラフイー処理することにより料製して淡黄褐色の固形物として緑記化合物(0.238)を得る。 敏点93~75°で

質量スペクトルは、 M⁺ 3 6 4 (基ピーク231) を示す。

C₁₃ H₁₁ F₃ N₂ O₃ 8₂ は、364 の分子量を必要とする。

例 12

ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2
- フエニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン - 5 カルボキシレート

(a) ペンジル 5,6 - ジヒドロ - 1 - メチル - 2- フェニル - 4 H - 1,3,4 - トリアジン -

雰囲気下で乾燥トルエン(30 ml)中で20時間一緒に攪拌する。ジェチルエーテルを加えそして選形物を評去しそしてジェチルエーテルで洗滌する。評液を減圧蒸発させそして得られた生成物をエタノールから結晶化せしめて白色の固形物として概配 c) 項生成物(0.98) を得る。

啟点120~121°

(d) 2,3 - ジヒドロ - 5 - (3 - メルカプトー1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 1,5,4 - チアジアソール - 2 - カルボン酸

メタノール中の水酸化カリウム(1 M、4 9 ml)を、メタノール(1 0 ml) および 水(5 ml)中の工程に) からの生成物(0.81g)の容液に加える。混合物を窒素の努囲気下において 2 時間批拌する。 氷酢酸を加ま

5 - カルポキシレート

質盤スペクトルは M⁺ 309 (基ピーク91) を示す。

特別昭 62-53976 (26)。

選原子複類質量スペクトルは M⁺ 310 (基ピーク 9 1)を示す。

C₁₈ H₁₉ N₃ O₂ は 309 の分子量を必要とする。

 (b) ベンジル4 - (3 - アセチルチオ - 1 - オ キソプロピル) - 5,6 - ジヒドロ - 1 - メ チル - 2 - フエニル - 4 日 - 1,3,4 - トリ アジン - 5 - カルボキシレート

3-アセチルチオブロパノイルクロライド
(0.258)、ポリ(4-ビニルビリジン)(0.48)
かよび工程(a)からの生成物を、窒素の雰囲気下
乾燥トルエン(20㎡)中で一緒に24時間脱
拌する。ジェチルエーテル(20㎡)を加えそ
して固形物を戸去しそしてジェチルエーテルで
洗練する。戸液を減圧下で蒸発させる。 得られ
た油状物を、溶離剤として酢酸エチル10%/
石油エーテル90%を使用してフランシュクロマトグラフィー処理によつて特製してとは(色

の油状物として限記化合物(Q.119)を得る。 質量スペクトルは、M⁺439(基ピーク93) を示す。

C23 H25 N3 O48 は、 439 の分子版を必要とする。 NMR、CDC43 &:1.84(8,3H)、231(8)、235-335(m)、 441(m,1H)、515(m)、7.08-7.51(m)

例 6 に配敬した方法によつて次の化合物を適当な出発物質から製造した。

例 13

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (R) - カルポン酸

触点 67~69°

C17 H2 ® N3 O5 8 · 2 H2 O に対する元素分析値

 C (%)
 H (%)
 N (%)
 S (%)

 計算值:
 48.22
 7.80
 9.93
 7.57

 突險位:
 48.37
 7.99
 9.42
 7.2

例 14

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エトキ シカルポニルブチル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (R) - カルポン酸

股点 67~69°

C17 H2 ® N3 O8 8 · 0.5 H2 O に対する元素分析値

 C (%)
 H (%)
 N (%)
 8 (%)

 計算値:
 51.52
 7.58
 10.61
 8.08

 実験値:
 51.44
 7.52
 10.38
 7.79

例 15

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (R) - エトキ シカルボニルブチル) - L - アラニル) - 2,5 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸

融点124-125°

Cir Has Na Os 8 に対する元衆分析位

 C(気)
 H(気)
 N(気)
 S(気)

 計算値: 52.71
 7.49
 10.85
 82.7

 実験位: 52.46
 7.63
 10.77
 80.7

例5の方法によつて(適当な出発物質を使用して)次の化合物を製造した。

例 16

3 - (N-(1-(S)-カルボキシ-3-フェニルプロピル)-L-アラニル)-2,3-ジヒドロ-5-フェニル-1,3,4-チアジアソール-2-(S)-カルボン酸

融点 151° で軟化、165-170° で分解。 速原子衝撃質量スペクトルは、M⁺442 (芸 ピーク 9 1)を示す。

C22 H23 N3 O6 8 は 4 4 1 の分子 配を必要とする。

例 17

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カルポ キシ - 3 - フェニルプロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール -2 - (S) - カルボン酸

融点 161°で軟化、179-184°で分解。

C₂₀ H₂₇ N₃ O₅ S は 421 の分子量を必要とする。

例 18

5 - t - ブチル - 3 - (N - (1 - (S) - カルボ キシブチル) - L - アラニル] - 2,3 - ジヒド ロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (S) - カルポ ン酸

融点 156~159°

例4の方法によつて(適当な出発物質を使用 して)次の化合物を製造した。

例. 22

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3
 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3
 - ジヒドロ - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルボン酸

股点161~162°

例 2 3

5 - t - プチル - 3 - (N*- (1 - (S) - エトキシカルポニル - 3 - フエニルブロビル) - L -リシル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - (S) - カルポン酸塩酸塩

テトラヒドロフラン(20㎡)および水(20㎡)中の5-t-ブチル-3-(N³-(1-(s)-エトキシカルボニル-3-フエニルブロピル) -エトキシカルボニル-3-フエニルブロピル) - L-リシル)-2,3-ジヒドロ-1,3,4-チアジアゾール-2-(s)-カルボン酸(例4の方法によつて適当な出発物質を使用することによ 674 1 9

5 - シクロヘキシル - 3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルボニル - 3 - フエニルブロビル) -L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸

啟点136~138°

971 2 0

5 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3
- フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3
- ジヒドロ - 5 - (ピリジン - 3 - イル) 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - (8) - カルボン酸
融点160-165°(約140°で軟化)

3 - (N-(1-(S)-エトキシカルボニル-3 - フエニルブロピル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ-5 - イソプロピル-1,3,4 - チア ジアソール-2 - (S) - カルボン酸

つて製造した Q.9 7 8)の溶液を、1 N塩酸(3.8 ml) で処理する。溶剤を蒸発させそして残留物をジクロロメタンおよびトルエンの混合物にとる。溶剤を蒸発によつて除去して白色の固体として優記生成物(Q.9 8)を得る。

質量スペクトル(PAB)は M⁺ 507 (基ピー ク84)を示す。

例4の工程(d)の方法によつて例4の工程(b)の 生成物から製造した。 触点 6 0 - 63°

例 25

3 - (N - (1 - (8) - エトキシカルポニル - 3

特開昭62-53976 (28)

- フェニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (モルホリン - 4 - イル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - (8) - カルポン酸 マレイン酸塩

エタノール(25㎡)中の3-(N-(1-(S)-エトキシカルポニル-3-フエニルブロピル)-L-アラニル)-2,3-ジヒドロ-5-(モルホリン-4-イル)-1,3,4-チアジイクカ法によつて適当な出発物質から製造した)の溶液を、マレイン酸(0.118)で処理する。溶剤を蒸発によつて除去する。残留物をアセトニトリルとともにすりつよして白色の固体として低記生成物(0.318)を得る。 敝点174~175°

適当な出発物質を使用して例3の方法によって次の化合物を製造した。

質量スペクトルは M⁺319 (基ピーク116) を示す。

Cit Hin Na O4 82 は 319 の分子位を必要とする。 例 2 9

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカブト・1 -オキソブロビル) - 5 - (2 - メチルフエニル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸 融点118~120°

例 30

5 - (フラン・2 - イル) - 2,3 - ジヒドロー
5 - (3 - メルカブト - 1 - オキソプロピル)
- 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボン酸
磁点 105 - 108°

691 3 1

エチル 3 - (3 - アセチルチォ - 1 - オキソブロビル) - 5 - (4 - クロロフエニル) - 2, 3

691 2 6

5 - t - ブチル - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 -メルカブト - 1 - オキソプロビル) - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルボン酸

融点128°

例 27

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカブト - 1 - オキソプロピル) - 5 - (4 - メトキシフエニル) - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポン

触点164°

例 28

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルアミノ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルポキシレート

融点102~103°

ルポキシレート .

例3の工程(のおよび(の)の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物はきれいなゴム状物 として単離される。

化合物のNMRスペクトル (CDC4) は、8 7.50 (4H、q、芳香族 CH)、デルタ 2.34 (3H、8、-8COCH3) およびデルタ 6.30 (1H、8、複杂環式 CH) において特有のピークを示す。

例 32

ベンジル 3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソプロピル) - 5 - ベンジル - 2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキシレート

辺当な出発物質を使用して例3の工程(のおよび(のの方法によって製造した。生成物は油状物として単盤される。

NMR スペクトル (CDC4) はデルタ 617(1H、

特開昭62-53976 (29)

.S、複素瑕式CE)において特有のシグナルを示す。

例 33

ペンジル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソフロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (2 - フエニルエチル) - 1,3,4 - チアジアソール・2 - カルポキシレート

例3の工程(a) および(b) の方法と類似した方法 によつて製造した。生成物は油状物として単離 される。

NMRスペクトル (CDC&) は、デルタ 6.10(1H、 8、 複素環式 CH) において特有の シグナルを 示す。

例 34

エチル3 - (3 - アセチルチオ - 1 - オキソブロビル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - (ナフタレン- 2 - イル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 -

物および 3 - アセチルチオプロパノイルクロラ イドから製造した。 触点 1 0 7~1 0 8°

質量スペクトル (PAB) は ⁺M 4 1 7 (基ピー ク 2 1 3 ^{*}) を示す。

C_{20 H₂₀N₂O₄S₂ は 416の分子性を必要とする。 例 35}

5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸

(a) メチル1-アダマンタンカルポジテオエー ト

乾燥ペンゼン中の1-アダマンタンカルボン 飲クロライド(9.08)および2.4-ビス・メ チルチオ-1,2,3,4-ジチアホスフエタン・ 2,4-ジサルフアイド(12.98)の混合物を、 5時間加級選猟する。溶剤を蒸発させそして残 カルポキシレート

(a) ナフタレン・2 - カルポチオイツク酸ヒド ラジド

例7の工程(a)、(b)、(c) かよび(d) の方法によって適当な出発物質から製造した。 融点 166-167°

(b) エチル 2,3-ジヒドロ-5-(ナフタレ ン-2-イル)-1,3,4-チアジアゾール -2-カルボキシレート

例3の工程(a)の方法によつて工程(a)の生成物 およびエチルグリオキシレートから製造する。 粗生成物は更に精製することなしに使用する。

(c) エチル3-(3-アセチルチオ-1-オキ ソプロピル)-2,3-ジヒドロ-5-(ナ フタレン-2-イル)-1,3,4-チアジア ソール-2-カルポキシレート

例3の工程(の)の方法によつて工程(の)の租生成

留物をフラッシュクロマトグラフィー処理によって特製して競色の協形物として協記。)項生成物(4.2 g)を得る。 磁点 6 4.5~6 6°

(b) アダマンタン - 1 - カルボチオイツク酸ヒ ドラジド

メタノール(50 ml)中の工程(a)の生成物
(18)の溶液をヒドラジン水和物(0.38)
で処理しそして混合物を窒温で1時間設押する。
溶剤を蒸発させ、残留物を水とともにすりつよ
しそしてpHを7に調節して白色の固形物とし
て概記b)項生成物(0.88)を得る。 触点 204
~206°

(c) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) -2,3 - ジヒドロ - 1,3,4 - チアジアゾール - 2 - カルボキンレート

工程(b) の生成物を例 3 の工程(a) の方法によつてエチルグリオキシレートで処理して油状物と

特開昭62-53970(30)

して課記 c)項生成物(1.5 g)を得る。

(a) エチル5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポキシレート

工程(c) の相生成物を例 3 の工程(b) の方法によって 3 - アセチルチオブロバノイルクロライドで処理して油状物として概配 d) 項生成物を得る。質量スペクトル (FAB)は M⁺ 4 2 5 (基ピーク 2 2 1) を示す。

Can Han Na O4 Sa は 424 の分子盤を必要とする。

(e) 5 - (アダマント - 1 - イル) - 2,3 - ジ ヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキ ソプロピル) - 1,3,4 - チアジアソール -2 - カルボン酸

工程(d)の生成物を例3の工程(c)の方法によって水酸化カリウムで処理して白色の固形物とし

残留物をエーテルとともにすりつぶして白色 の固体として概記化合物 (Q 5 8)を得る。 融点 150~153°

強当な出発物質を使用して例36の方法によって次の化合物を製造した。

例 37

5 - シクロヘキシル・2,3 - ジヒドロ・3 -(3 - メルカブト - 1 - オキソプロピル) -1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシ クロヘキシルアミン塩

融点174~176°.

例 38

2,3 - ジヒドロ・3 - (3 - メルカプト-1 -オキソプロビル) - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキ シルアミン塩

股点 150~153°

て標配生成物を得る。 触点 183~184°

_・ 質性スペクトル(FAB)は、M⁺ 3 5 5 (基ビ -ーク 2 2 1)を示す。

C₁₈ H₂₂ N₂ O₃ S₂ は 354 の分子量を必要とする。 例 3 6

2,3 - ジヒドロ - 3 - (3 - メルカプト - 1 - オキソプロピル) - 5 - メチル - 1,3,4 - チアジアソール - 2 - カルポン酸ジシクロヘキシルアミン塩

エーテル(10㎡)中のジシクロヘキシルア
ミン(0.5㎡)の溶液を、エーテル(20㎡)
中の2.3 - ジヒドロ-3 - (3 - メルカブト1 - オキソブロビル)-5 - メテル-1,3,4 テアジアソール-2 - カルボン酸(0.5 g)
(例3 の方法によつて選当な出発物質から製造した)の溶液に加える。溶剤を蒸発によつて除

49a) 3.9

ペンジル 3 - (N - (1 - (s) - エトキシカルボ ニル - 3 - フエニルブロビル) - L - アラニル) - 2,3 - ジヒドロ - 5 - メチルチオ - 1,3,4 -チアジアソール - 2 - (s) - カルボキシレート

例1 の方法と同様な方法によつて適当な出発物質から製造した。生成物はきれいなゴム状物として単盤される。

化合物のNMRスペクトルは、デルタ 2.5 5 (3 H、8、-8 C H3) かよび 6.3 2 (1 H、8、複素環式 CH)において特有のシグナルを示す。

pg A

アンギオテンシン変換酵素の阻害剤の試験皆内 試験

この方法は、放射性基質 (クリシン-1 - 1°C)
- ヒブリル - L - ヒスチジル - L - ロイシン
(HHL) を使用する以外はクシュマンおよびチ

ュングの方法(1971年)に基くものである。 この基質の加水分解は、放出された(1.4 C) -馬尿酸の液体シンチレーション計数によつて調 定できる。ウサギの肺アセトン粉末(シグマ) の抽出液を 37°で 3 0 分培袋することによつて 2mM HHL を加水分解し次で反応混合物を酸性 にそして酢酸エチルで(1.4 C)ヒブレートを抽出 する。

コロイド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
交叉結合したナトリウムカルポ キシメチルセルロース	3	1-5
ヒドロキシプロピルメチルセル ロース (被殺)	3	1-5

この処方物は、直接圧縮錠剤にすることができるかまたは圧縮または被償することなしにゼ ラチンカブセルに充填することもできる。

例	מ	%W/W	範囲 %₩/₩_
式(I)	の化合物	5	1-20
微結	晶性セルロース	50	10-80
ラク	トース	3 5.7 5	10-80
ポリ	ピニルピロリドン	2	1-5
ステ	アリン酸マグネシウム	1	0.25-2
3 p	イド状二酸化珪素	0.25	0.1 - 1
	結合したナトリウムカル メチルセルロース	ಸ 3	1-5
	ロキシブロピルメチルセ. ス(被殺)	n 3	1 - 5

て試験する。

974 B

抗高血圧効果を、オカモト品種の非麻酔自然 発症高血圧ラット(8 HR)において検射する。 化合物を投与する 1 時間前および化合物の経口 的服用(投与優範囲 0.1~100~/ kp P.O.) 後 1、3、5 および2 4 時間後に、 は気的血圧計 を使用するテールカッフ法(tail cuff method) によつて収縮血圧および心拍数を測定する。 そ れぞれのパラメーターの変化多を予備処理した 対照値に関して測定する。

991 €

	%W/W	W/W & EUSW
式(1)の化合物	5	1-20
微結晶性セルロース	50	10-80
噴霧乾燥ラクトース	3 7.7 5	10-80
ステアリン酸マグネシウム	1	0.25-2

この処方物は、顆粒となしそして次に圧縮して錠剤にすることができる。このようにする代りに、顆粒をゼラチンカブセルに充填することもできる。

特許出願人 ファイソンズ・ビーエルシー

代 理 人 角理士 高 木 千

第二章 外 2 名 第1頁の続き

⑩Int.Cl.⁴ 識別記号 庁内整理番号
A 61 K 31/54
C 07 D 253/06 6664-4C
285/16 7330-4C
417/04 7431-4C
(C 07 D 417/04
213:00 7138-4C
(C 07 D 417/04
285:00)

砂発 明 者 ジョン・ディクソン

307:00)

イギリス国レスターシャー州ニアーメルトンモウブレイ。 グレイトダルビー。メインストリート。チャーチフアーン ハウス(番地なし)

手統補正書

昭和61年11月19日

特許庁長官 黒田明雄 殿

1.事件の表示

昭和61年特許願第201875号

2.発明の名称

複素環式カルボン酸誘導体

3. 組正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 イギリス国イプスウイツチ. プリンセスストリート. フアイソンハウス(番地なし)

名称 フアイソンズ・ピーエルシー

4.代 理 人

住所 東京都千代田区麹町3丁目2番地(相互第一ビル) 電話 (261) 2022

氏名 (9178) 高 木 千



127 (2)

- 5.補正命令の日付 (自発)
- 8.補正の対象

明細音の発明の詳細な説明の個

7. 補正の内容

- 1) 第40頁下から第3行の「メトキシ」を削除する。
- 第72頁下から第3行の「トリフルオロメチル」を「トリフルオロメタン」に補正する。
- 3) 第95頁第3行の「ベンジルグリオキサレート」を「ベンジルグリオキンレート」に補正する。
- 4) 第97頁第5行の「融点93~75°」を「融点 93~95°」に補正する。
- 5) 第104頁末行に「融点151~152*」を加入する。

以·上